

Fypryst 2,5 mg/mL, sprej za kožu, otopina, za mačke i pse

Ima dovoljenje
za promet

- Fipronil

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Fypryst 2,5 mg/mL, sprej za kožu, otopina, za mačke i pse

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Dermalno pršilo, raztopina

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AX15

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Croatia

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

Na voljo samo v [Croatian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Krka-Farma d.o.o.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

17/01/2019

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Pristojni organ:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

UP/I-322-05/17-01/188

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

17/01/2019

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.